PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

55-025456

(43)Date of publication of application: 23.02.1980

(51)Int.CI.

C09K 3/00 A01N 25/18 A61K 45/00 A61L 9/01 C05G 3/00

(21)Application number: 53-098444

(71)Applicant: RES INST FOR PROD DEV

(22)Date of filing:

11.08.1978

(72)Inventor: SATO TORU

KURODA JUNKO

KANEKIYO YASUHIRO

(54) SLOW RELEASING BASE

(57)Abstract:

PURPOSE: To prepare a non-toxic slow-releasing base, useful for the control of the releasing rate of perfumery, pesticide, medicine, fertilizer, etc., by using the inner skin of oranges, etc. as raw materials.

CONSTITUTION: Inner skin of oranges, etc. discharged from a canning plant, juice plant, etc. of orange, etc., is treated with an acid, and further treated with an alkali to obtain a solution of the objective composition containing pectic acid as an effective component. The composition is added with a surface active agent or an emulsifier, if necessary.

EFFECT: Effective utilization of industrial waste.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭55-25456

(1) Int. Cl.		識別記号	庁内整理番号	3公開 田	召和55年(1	980) 2 月23日
C 09 K	•		7229—4H	•		
A 01 N	25/18	•	7132—4 H	発明の数	文 1 ·	
A 61 K	45/00		7432—4 C	審査請求	戌 有	
A 61 L	9/01		7445—4 C			
C 05 G	3/00	1 0 3	6516—4H	•		(全 10 頁)

69徐放性基材

@特

願 昭53--98444

②出 願 昭53(1978)8月11日

@発 明 者 佐藤透

四条畷市大字岡山222の13

⑩発 明 者 黒田純子

京都市伏見区東奉行町1

⑫発 明 者 金清保宏

京都市南区吉祥院西ノ庄猪之馬

場町1日本電池株式会社内

⑪出 願 人 財団法人生産開発科学研究所

京都市左京区下鴨森本町15番地

明 細 哲

1. 発明の名称

徐 放 性 基 材

2. 特許請求の範囲

(1)かんきつ類の内皮を酸処理した後更にアルカリ 処理して溶解する、ベクチン酸を有効成分として 含む、香料、農薬、医薬、肥料等の作用物質用徐 放性基材。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、香料、農築、医薬、肥料等の作用物 質用徐放性基材に関するものである。

番料、最繁、医薬、肥料等の作用物質の使用にあたり、何らの工夫を施すことなく、これを単発的に使用する場合、その作用物質の濃度は一時的に高くなるがその後急速に消失してしまい、作用を与えんとする対象に、作用物質による持続的な効果を期待することができなくなる。そればかりか、初期には、作用物質の濃度が高すきて、作用

を与えんとする対象に悪影響を与えるとととなつ たり、後には、作用物質の濃度が低すぎて、作用 を与えんとする対象に何らの効果も与えることの ない、無駄な作用物質を放出させることとなつた りした。

本発明者は、上記した問題に鑑み、香料その他の作用物質を、長期間にわたり徐々に放出することのできる手段を研究の結果、かんきつ類の内皮を酸処理した後更にアルカリ処理して溶解する、ベクチン酸を有効成分として含む、香料その他の作用物質用徐放性基材に到達したものである。

本発明に係る徐放性基剤を用いて、香料その他の作用物質の徐放化をはかるためには、先ず徐放性基剤に香料その他の作用物質を保持させて、徐放体をつくり、この徐放体を大気・水中その他の適当な状態下に置くことが必要であるが、ここにおいて、徐放体は、次のようにしてつくることができる。

即ち、

①. かんきつ類の内皮を酸処理した後更にアルカリ処理して溶解するベクチン酸アルカリ金属塩を適当な汲皮の水溶液となし、この水溶液に、作用物質を均一に分散又は溶解させた状態で保持する方法。

②. ①と同様にして、ベクチン酸アルカリ金属塩の水溶液に作用物質を均一に分散又は溶解させた後、これを多価金属塩でゲル化して、ゲル化物中に作用物質を保持する方法。

③.②と同様にして、ゲル化物中に作用物質を保持させた後、とのゲル化物を乾燥して、ゲル化物からの水等、作用物質以外の流出をはかり、作用物質を保持した多孔体とする方法。

④. かんきつ類の内皮を酸処理した後更にアルカリ処理して溶解するベクチン酸アルカリ金属塩を 適当な濃度の水溶液とした後、これを多価金属塩 でゲル化し、更に乾燥して多孔体となし、次いで この多孔体の連続気泡中に作用物質を含受せしめ る方法。

から、望ましくは、できるだけ除去する。

ペクチン酸アルカリ金属塩の水溶液を最も純粋 な形で得るには、上記した、ペクチン酸アルカリ 金属塩を含有するアルカリ性の水溶液に、低級ア ルコールを添加し、これによつて水溶液中に沈降 するペクチン酸アルカリ金属塩を分離し、これに あらためて水を加えて水溶液とすればよい。

⑤. かんきつ類の内皮を酸処理した後型にアルカリ処理して溶解するベクチン酸アルカリ会属塩を適当な濃度の水溶液とした後、これを多価金属塩でゲル化し、更に乾燥してフィルム状の多孔体となし、次いでとの多孔体で、作用物質を被覆する方法。

である。

上記①~⑤の徐放体の製法においては、いずれも、かんきつ類の内皮を酸処理した袋更にアルカリ処理して溶解するベクチン酸アルカリ金風塩を水溶液にすることとしているが、実際には、かんきつ類の内皮を酸性の水溶液で処理し、引き続きこれをアルカリ溶液にして処理すれば、ベクチン酸アルカリ金属塩を単離しなくても、そのアルカリ性水溶液が得られるので、これを中和して用いればよい。

もつとも、ペクチン酸アルカリ金属塩以外の物質は、特に②~⑤の方法によつて徐放体を得る際には、ゲル化物や多孔体中に混入することとなる

かんきつ類の内皮を PH 1~3 の水溶液で処理すると、まず内皮がほぐれたように膨潤してくるが これを、アルカリで PH 1 0.5~1 2.5 にして提拌すると、更に内皮がほぐれて溶解し、液体の粘稠皮が極端に高くなつていくのが観察される。

このような点からして、本発明においては、酸 処理後のアルカリ処理の過程で、加水分解されつ つかんきつ類から抽出されたものが重要となるが これは酸には溶けない非常に分子虫の高いペクチ ン化合物かプロトペクチンと呼ばれる、ペクチン 質がセルロースと結合したものと考えられる。

酸処理は、PH 1~3 ておこなうことが窒ましくPH が 3 より大きい場合には内皮が充分にほぐれず、後にアルカリ処理しても内皮の不容部分が多くなり、一方 PH が 1 より小さい場合には、条件が強すぎて分解を起す場合がある。また、アルカリ処理は PH 1 0.5~1 2.5 でおこなうことが選ましく、 PH が 1 0.5 より小さい場合には、内皮が適当に溶解せず、一方 PH が 1 2.5 より大きい場合には

满

分子豆の低下が起る。

徐放体中に含まれる香料、その他の作用物質は 通常の条件で大気中に揮発又は昇華する物質であ るか、水分を介して徐放体外部に拡散する物質で あるのを原則とする。前者の揮発又は昇華する作 用物質の例としては、リモネン、グラニオール、 カプロン酸アリル、アニスアルダヒド、グラニル アセテート、シトロネラール等の液体質料;メン トール、桂皮酸メチル等の固体香料; ECP剤(ジ エチルー 2. 4ージクロロフエニルチオフオスフエ ート)、EDB剤(二臭化エチレン)、クロロピク リン等の殺虫剤;亜硝酸トリメチルスルホニウム、 亜硝酸ジイソプロピルアンモニウム、シクロヘキ シルアミン炭酸塩等の気化性防錆剤;等があり、 後者の水分を介して拡散する作用物質の例として は、硫酸アンモニウム、塩化カリ、硫酸カリ、尿 素類等の肥料;イソプロチオラン剤、カルペンダ ソール剤等の殺菌剤;ビーエー剤〔6一(N-ベ ンジル)アミノブリン〕、リヲポン剤(N. N, Nー

材がかんきつ類の内皮を酸処理した後更にアルカリ処理して溶解するペクチン酸を化学成分としているという点に、より多く帰因するものといえる。 徐放体の製法にあたつては、徐放性基材に作用物質を均一に保持させることが必要であり、また作用物質の保持量も余り多くならないようにすることが必要であるが、これらは、徐放性基材の徐放能用物質とを充分に接触させ、徐放性基材の徐放能力を発揮させるために必要とされるからでもある。

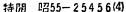
従つて、徐放体の製造に際しては、その工程中 の適当な段階で、親水性物質である徐放性基材又 はその出発物質に作用物質を均一に混和等できる ように、作用物質に場合によつては界面活性剤や 乳化剤を併用する。

作用物質の徐放性基剤に対する使用量は、作用物質の種類や、その作用物質を含む徐放体の使用 遊標等によつて定めるべきものであるので、一概 にいえない。しかしながら、前述したように作用 物質が徐放体中に過大に含まれていると、徐放体 トリメチルー1ーメチルー3ー(2.6.6ートリメ チルー2ーシクロヘキソンー1ーイル)ー2ープ ロペニルアンモニウム)、ジペレリン等の植物成 長調整剤;アラクロール剤、クロメトキシニル剤 等のような除草剤;等がある。

この他、作用物質として抗生物質、座楽等の医薬を採用する場合が考えられる。この場合は、医薬の適用箇所を考慮し、その適用箇所における通常の条件で作用物質である医薬が徐放体から放出されるようにすればよい。

が初期の段階では作用物質を徐放しないこととな る。

とのような観点から、①及び②の方法によつて 徐放体を得る場合には、ペクチン酸アルカリ金属 塩の水溶液に対し、その20重量を以下に相当す る作用物質を加える。との点、③及び④の方法に よつて得た徐放体においては、作用物質の量が徐 放性基材によつて形成される多孔体の構造で規制 されることとなり、ことで規制される範囲内の作 用物質の量であれば、徐放体の徐放能力は生かさ れるから、①及び②の方法における場合とは異り 徐放能力の観点から、作用物質の量を規制する必 要はない。また、⑤の方法による徐放体を得る場 合には、①及び②の方法による場合とは異なる事 **愧によつて、任意に作用物質の量を包含できると** ととなるが、⑤の方法によつて得た徐放体から作 用物質が放出される際には、必ず徐放性基材によ つて形成される多孔体を通過することとなるから ③及び④の方法によつて得た徐放体と同様に、徐



放能力の観点から作用物質の量を規制する必要は ない。

①の方法において、ベクチン酸アルカリ金属塩の水溶液の液度は、1~20重量をの範囲が適当である。との濃度が1重量をより低い場合には、作用物質の徐放を期待し得ず、逆に濃度が20重量をより高い場合には、粘度が大きくなりすぎて作用物質を混和すること自体ができなくなる。

②~⑤の方法においては、ベクチン酸アルカリ 金属塩の水溶液の濃度は、①の方法における場合 よりも更に低濃度であつてもよく、ゲル化物ある いは多孔体が得られれば問題はない。

徐放体からの作用物質の徐放速度を調節する手 段は、次の通りである。

即ち、①~⑤の方法によつて得た徐放体に共通 する、徐放速度の調節手段としては、作用物質を グリセリン、ポリエチレングリコール、界面活性 列等と混和した状態で徐放体中に保持せしめる方 法を掲げることができる。この場合、作用物質と

ングリコール、界面活性剤等を加え、他の適当な物質でケル化物を密封しておけば、ゲル化物の魅水現象を防止することが可能である。ゲル化物の魅水現象を防止する別の手段として、ベクチン酸アルカリ金属塩の水溶液にベルブ等のセルロース性物質を混ぜ、これをゲル化させてゲル化物とする方法も、また可能である。

③~⑤の方法によつて得た徐放体における作用物質の徐放速度は、徐放性蒸剤により形成される多孔体の孔径に大きな影響をうける。従つて③~⑤の方法によつて得た徐放体にあつては、徐放体の親逸時に、徐放性蒸材により形成される多孔体の孔径を次のようにして調節し、所望の徐放速度を有する徐放体とする。

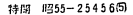
即ち、多孔体は;ベクチン酸アルカリ金属塩の 水溶液を成形容器に流し込み、ついでこの液に多 価金属塩の水溶液を作用させてゲル化し、その袋 乾燥することにより形成するが、この際、多孔体 の孔径は、ベクチン酸アルカリ金属塩の濃度を高 共に徐放体中に保持される前記グリセリン等の物質が多い程、作用物質の徐放速度は避くなる。

尚、②の徐放体の製造に際しては、ペクチン酸 アルカリ金属塩の水溶液に、その0.1~5重量を に相当する多価金属塩を作用させるわけであるが との際、カルシウム、マグネシウム、アルミニウ ム、鉄等の多価金属塩の量が多いと、ゲル化物の 生成後も、そのゲル化物に離水が自然に生じ、と の離水現象と共化ケル化物から作用物質が遊出す る。とのような薩水現象は、徐放体を他の物質に よつて密封し保存する間にも生じ、不都合となる ので徐放体を保存する場合には、ゲル化に必要最 少限の多価金属塩を作用させ、徐放体の使用時に あらためて多価金属塩を作用させ、前記離水現象 を作用物質の徐放速度の調整に逆に利用するとよ い。庭水現象は、このように多価金属塩の量を鋼 節することによつて防止し得るが、多額金属塩の 量が多い場合にも、ペクチン酸アルカリ金属塩の 水溶液中に、前述した、グリセリン、ポリエチレ

くする程、また、ゲル化物の厚みを厚くする程、 更には、乾燥温度を高くする程小さくなるから、 徐放速度の小さな徐放体を得たい場合には、前記 条件を厳しくとり、孔径を小さくすればよい。孔 径を大きくする場合には前記条件を逆に設定し、 更に大きくする場合にはベクチン酸アルカリ金属 塩の水溶液にパルプ等のセルロース性物質を加え た上でケル化・乾燥して多孔体とする。

尚、②及び③の方法においては、作用物質が無 機質肥料であると、ペクチン酸アルカリ金属塩の 水溶液がゲル化しない場合も起る。 このような場 合には、無機質肥料の水溶液をパルプ、無機粉体 等に含浸させた上でこれをペクチン酸アルカリ金 風塩の水溶液に添加し、ゲル化させるとよい。

④及び⑤の方法によって徐放体を得る際には、 徐放体中に、作用物質以外の液体を適宜選択して 包含させるととができるから、との液体に水、や 低級アルコール等の低沸点溶剤類を採択すれば、 とれら溶剤類の揮発を媒介として、作用物質をよ





り速く大気中に徐放させることができる。

尚、④の方法にあつて、疎水性の作用物質を多 孔体中に含受させる場合には、多孔体中に残存し ている水分を一旦有機溶剤で置換し、その後作用 物質単独か又は作用物質を有機溶剤で稀釈したも のを多孔体に含役させるという方法が効果的な場 合がある。このような場合の有機溶剤としても低 級アルコール類は有効である。

①~⑤の方法によつて得られる徐放体は、種々の使用態様をとることができるが、その特徴的な 使用態様につき簡単に例示すると次の通りである。

先ず、①及び②の方法で得られる徐放体は、比較的多量の水分を作用物質とともに包含しているから、作用物質として例えば水溶性の肥料を選択採用した徐放体となし、これを地上又は地中に施工してやれば、土壌に水分がなくても作用物質である肥料を徐放することができる。

①及び②の方法で得られる徐放体に比較すると ③及び④の方法で得られる徐放体は、水分合量は ることができるから、場合に応じて採用すると効果的である。
⑤の方法で得られる徐放体は、①~④の方法で得られる徐放体は、①~④の方法で得られる徐放体と異り、徐放体自体が作用物質の貯蔵庫を繋ねている。従つて、この徐放体の特徴は、長期にわたつて作用物質の変質を防止し、且つその徐放・供給をなしうるという点にある。

低いが、これが却つて徐放体の体積を小さなもの

とするから、との利点を利用すれば③及び④の方

法で得られる徐放体を有利に使用することができ

る。例えば、湿地帯等に施肥する場合には、前述

の徐放体を使用するよりも、水溶性の肥料を③及 び④の方法によつて包含せしめた徐放体を使用す

る方が、選銀作菜や施肥の作業に便利である。尚

③及び④の方法においては、ゲル化物の段階や、

多孔体の段階でとれを粉砕し、粉状の徐放体を得

以上説明した通りの本発明によれば、天然物を 素材とし、毒性の心配がなく香料、蠱薬、医薬、 肥料等の作用物質の放出速度が調整された徐放体

を容易に提供できる。また、かんきつ類の内皮は 国内において寝柑の織詰、果汁工場から大量に排 出されているものであり、従つて、その有効な利 用法としても産業的価値は極めて大きいものであ る。

以下、本発明を実施例、比較例等によつて更に 説明する。

寧烯例 1

 率105のベクチン酸ソーダ629を得た。該ベクチン酸ソーダの6重量が水溶液1009を調製し とれに香料としてゲラニオール(半井化学薬品株 式会社製)59、界面活性剤としてエマルゲン9 30(花王石鹼株式会社製)19を夫々加え、よ く提拌した後直径70年の200ccビーカーに移し 香料が安定に分散したベースト状物質を得た。こ のベースト状物からの水分の蒸発速度及び香料の 放出濃度の経時変化は、表1に示す通りであつた。 比較例 1-1

水100gにゲラニオール(半井化学楽品株式会 社製)5g、エマルゲン930を1g加え実施例 1と同様の試験をおこなつた結果は、表1に示す 通りであつた。

比較例 1-2

実施例1のペクチン酸ソーダのかわりに市販の LM(ローメトキシル)ペクチン(コペンハーゲ ンペクチン社製)を用い、突施例1と同様の試験 をおこなつた結果は、褒1に示す通りであつた。

比較例 1-3

実施例1のペクチン酸ソーダのかわりにアルギン酸ソーダ(半井化学薬品株式会社製)を用い、 実施例1と同様の試験を行つた結果は、表1に示 す通りであつた。

弗 1

	徐	放	体 組	成	放出	試	 於結果
	商分子 化合物 (g)		界 面 活性剤 (g)		全 重 (9)	盘	注1 グラニオール (ppm)
实施 例	<i>ペクチ</i> ン酸 ソーダ 4.0		1. 0	, 5	1日後 7 / 30 /	98 85 60	-
比較例 1-1		100	1.0	5	1日後 7 / 30 /	91 62 12	2 0 1 0.1
1 — 2	LMペクチン 4.0	96	· 1. 0	5	1日後 7 / 30 /	92 72 24	1 8 1. 5 Q. 2
1 — 3	アルギン酸 ソーダ 4.0	96	1. 0	5 .	1日後 7 # 30 #	95 75 31	1 5 1. 5 Q. 2

実施例1と同様の試験をおこなつた結果は、表2 に示す通りであつた。

比較例 2

央施例2のベクチン酸ソーダを加えない系で実施例1と同様の試験をおこなつた結果は、表2に示す通りであつた。

表 2

		徐 放	体	祖成		放出:	以	結果
	水(少)	ペクチン 酸 ソーダ (g)		界 活性剤 (g)	リモネン (G)	全重:	ā.	リモネン (<i>p pm</i>)
実施例	97	3	3	1. 0	5	1日後	95	9
2						7 .	8 2	6
						30 -	5 5	3
比較例	97		8	1.0	5	1日後	92	28
2						7 .	60	2
						30 -	16	0, 2

注1 グラニオールの決度は200ccビーカーに入 つたものをピーカーごと2 & の空いたビー カー内に入れ上をアルミホイルで密閉し20 で1時間経過した後充満するガスを注射器 で3 cc 抜きとりガスクロマトグラフィで定 扱した。

ガスクロ 島津製作所製 GC-6A FID
カラム ガラスカラム 2m OV-17
25 クロムソープ カラム温度 200℃
インジエクション温度 230℃
N2 圧 0.8 kg/cd H2 圧 0.4 kg/cd

契施例 2

実施例1と同様にして得られたベクチン酸ソーダの39水溶液100gを作り、界面活性剤としてエマルゲン930を1g、香料としてリモネン(

学井化学薬品株式会社製)5gを加えよく混合した後、粉末パルプ(大王製紙株式会社製 NBKPD)3gを加え直径70 200cccーカーに入れ

実施例 3

実施例1で得られるベクチン酸ソーダの4多水溶液に防腐剤に用いられているレゾルシン(半井化学薬品株式会社製)2月を加え、提拌混合後更にパルプ粉末(大王製紙株式会社製)2月を加えよく提拌した後含水率10多まで乾燥してその乾燥物を200ccの水の入つたビーカーに2分間入れて抽出されたレゾルシンをUVスペクトルで調べた。再度含水率10多まで乾燥させて上記の操作をくり返し、夫々レゾルシンの抽出量の変化を調べた結果は、表3に示す通りであつた。

比較例 3-1

実施例3のペクチン酸ソーダを用いない糸で実施例3と同様の試験を行つた結果は、表3に示す 通りできつた。

比較例 3-2

実施例3のペクチン酸ソーダのかわりに市販の LMペクチンを用い、実施例3と同様の試験を行 つた結果は、表3に示す通りであつた。

		徐 放	体 租 后	文	抽出	量(い	(מממו	性 2 (g)
-	水	化合物	レゾルシン	粉末	1 @8	2 回日	3 @B	4 @8
	(9)	(9)	(9)	(9)				
実施例	96	ベクチン設 ソーダ	2	2	۵7	0.3	0.2	0.1
3		4.0						
比铰例 3 — 1	100		. 2	2	1.9	0.05	0.01	
								·
,	96	市販 LM~クチン	2	2	1.8	0.1	0.03	
3 — 2		4.0						

注 2 抽出量は U V スペクトルでレゾルシンの選 度を決定した。

UVスペクトルは島津自記紫外分光光度計SV50A を用いた。

抽出に用いた水は合計 200 cc×4回=800 cc であつた。

									_	_			_								
故田試験結果	一 インドーグ	(ppm)	1 6	80	4	1 6	æ	V)	۵	25	ю	٥	ın.	MO.	3.0	7	Q 5	1.5	-	n 2	個へた。
紅	_		9	78	53	66	80 80	62	80	82	2	66	84	6.5	=	67	1,	8	7	23	P P
女田	全	18	1 日後		30 ,	١,		30 ,	-		30	- -		30 '	1 83		30 ,	-		30	C, # 7.7
	パルプ	(b)			_							*						4			数の方法
包	可配数	Ø							2			ß						S			金1人同
翠	グリセリン	(d)	ŀ		.	5				•		2						5			3型仗突施
女	8-メントール グリセリン	(9)				. 3			8			\$	•		. 40			3			8-メントールの放出量は突施例1と同様の方法で、ガメクロで飼べた。
Æ	例イチペン	, S	7			4			7			7			型ベダンコ	ソーダ	7	•	₹		出3 8-メン
	×	S	96	•		9 6			96			9 6			9 6			96			畑
			突施例	4		,	2		•	•		•	^		比較例	4		,	^		

失.施例 4

実施例1と同様の方法でベクチン酸ソーダの4 多水溶液100gを作り、香料としてBーメントール(半井化学薬品株式会社製)3gを加え、つい でよく提拌した後直径100mmのシャーレに入れ10 多塩化カルシウム水溶液1gを繋吹きで吹きつけ グル化させた。その後、重量変化及び放出濃度を 実施例1と同様にして測定した結果は、表4に示 す通りである。

実施例 5~7 ·

実施例4と同様の方法で作つた、 8 ーメントールの分散液にグリセリン、可望剤又はパルプを混合提出た後、実施例4と同様の方法でグル化させたものの置量変化及び放出決度の測定結果は、それぞれ表4に示す通りである。

比较例 4,5

実施例 4 又は 5 のペクチン酸ソーダのかわりに アルギン酸ソーダを用い、実施例 4 と同様の試験 を行つた結果は、それぞれ表 4 に示す通りである。

実施例 8

尿素の20重量が水溶液25gに粉末パルプ(大王製紙株式会社製)5gを加えよく混じた後乾燥する。ついで実施例1と同様にして得られるペクチン酸ソーダの4%水溶液100gに、上記の尿素を含む乾燥パルプ10gを入れ200ccピーカー内に移し、直ちに10%塩化カルシウムの水溶液1gを吹きつけゲル化した。ゲル化物を乾燥して10%含水率の状態にし実施例3と同様の試験を行つた結果は、表5に示す通りである。

突施例 9

実施例 8 の尿素のかわりに硫酸アンモニウムを 用い同様な試験を行つた結果は、表 5 に示す通り である。

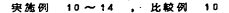
比較例 8

実施例8のペクチン酸ソーダを加えない系で、 実施例8と同様な試験を行つた結果は、表5に示 す通りである。



	9	全 放		故	抽	i	注 4 (ダ)	
	水 (5)	ペクチン 酸ソーダ (g)	即料(タ)	(B)	1 回 B	2 回 目	3 回 8	4 回 自
実施例 8	96	.4	尿薬 5	5	Q.5	0.4	0.3	0.3
9	96	4	就 安 5	5	1. 0	0.5	0.4	0, 3
比較例 8	100	· .	尿素 5	5	4. 8	0.1		

注4 抽出量は抽出水を蒸発乾固して重量測定 した。



実施例4と同様にしてベクチン酸ソーダの49 水溶液100gに香料としてカプロン酸アリル又は 虚楽としてECP剤又はEDB剤を加え直径50 一のシャーレに厚さ5種になるよう該溶液を注ぎ ついで10g塩化カルシウム水溶液でゲルム上で た。このゲル化物をポリエステルフィルム上に移 し、上面を不識布及び微孔シートで被覆した移 周辺部を粘着テープで封じ、作用物質が不及 び微孔シートを通つて放出されるようにした。こ のようにして得られた徐放体の重量変化及び作用 物質の放出濃度を測定した結果を表もに示した。 比較例 11

実施例11のペクチン酸ソーダの代りに市販の LMペクチンを用い、同様の試験を行つた結果は 表6に示す通りである。



- -

				放	出試	験 結	果
	注 5 作用物質 (g)	被覆物	<u> </u>	重	往 7	作用物	注 6 質濃度 m)
突施例 1.0	カプロン酸 アリル 5	注 B PP 像孔 フイルム	直 7日 14	後	1 4.2 1 3.9 1 3.7	2 1	2 4 1
		T 195 4-	30	· //4	1 3.3		8
11	•	不機布	直 7日	後後	1 4.5 1 3.8	1	8 . 4
			14 . 30	,	1 3.2 1 2.1	1	6
1 3	ECP和 1	,	直 7日	後後	1 4.4 1 3.6	3 1	5 9
			14 30	,	1 3.1 1 2.3	1 .	2 8
1 4	EDB和 1	•	直 7日	後 後	1 4.6 1 3.7	3 2	3 1
	,		14 30	•	1 3.2 1 2.3	1	1 6
1	カプロン酸	不成布	-		1 4.6	5	6
10	アリル 5		7日 14	-	1 2.1 1 0.0		5
			30 ,	•	7.2	۵	2

- 注5 作用物質はベクチン酸ソーダ水溶液100g に対し添加した量を示している。
- 注 6 作用物質濃度は実施例1と同様の方法でガスクロで調べた。 カラム温度は150℃で測定した。
- 注7 直接の全重量中、下面のテトロンフイルム 上面の多孔フイルム及び周辺部の粘着テー アの重量は約49、ゲル体の重量は約10 9である。
- 注9 不織布 材質 テトロン 商品名 MF-90 (日本パイリーン株式会社製)

奥施例 15

実施例1で得られる該ペクチン酸ソーダの3 ★ 水溶液をつくり、とれを底面が水平の平型成型器 に厚みが4 mになるように流し込み静置した後、

特開 昭55-25456(9)

を施して得たフイルムに、実施例15と同様の試験を行つた結果は、表7に示す通りである。

变 7

	水 (g)		粉 末 パルブ (g)		フイルム の厚み H	ゲラニオー! の放出機! (PP用)	
実施例 15	97	· 3		4	0.8	1日後	17
						30 -	9
16	97	3	3	4	1. 6	1日後	28
			-			30 -	1 6

注 10 グラニオールの放出議度は 6 0 mm× 4 0 mm の ペクチンフイルムにグラニオールを含浸させたものを 2 8 のピーカーに入れ上部をアルミホイルで密閉し 2 0 C 1 時間放置した後内部ガス 3 ccをとりガスクロで測定したもの。

い、実施例17と同様の試験を行つた結果は、表 8の通りである。

実施例17のベクチン翼フイルムのかわりに実 1964年 施例16で得られたパルプを50を含有するベク チンフイルムで実施例17と同様の試験を行つた 結果は、表8に示す通りである。

表 8

-	徐	放 体	組成	Ž	放	3.55世	東結果
	香料の 保持体	被 覆 物 (ペクチン フイルム)	アネ トール (9)	1770EN 7N2-N (8)		* + (pp:	
実施例 17	テトロン 不緻布 30≈×30=	ベクチン フイルム 35m×35m	1. 5		1 7 30	日後	12 8 4
18			,	0.3	1 7 30	,	21 16 11
19	ペクチンゲル体 厚 3 編 30m × 30m	,	•		1 7 30	•	1 8 1 2 8
20	,	50がペルプ 含有ペクチン フイルム 35mm × 35mm			1 7 30	,	20 13 8

注11 放出速度は実施例15と同様にしてガスクロで測定した。

塩化カルシウムの20多水溶液を移吹きで表面に ゲル化が始まるまで噴霧した。全体がゲル化して から5時間経過後、成型器よりゲル化物を出し、 50℃で熱風乾燥を行つた。含水率が約50分位 になつてから、90℃で含水率が10%になるま で更に熱風乾燥した。

このフィルムは厚み 0.8 mm、引張り強度 1.5 kp /mml であつた。このフィルムは、再び水に浸散しても膨稠が認められなかつた。このフィルムの60 mm×40 mm のものを香料として用いられるゲラニオール(半井化学薬品株式会社製)の50 5メタノール溶液に浸液しすぐ常温乾燥しメタノールを飛ばした後ゲラニオールの放出濃度を実施例 1 と、同様の方法で測定した結果は表 7 に示す通りである。

灾旅例 1 6

実施例15で用いられるペクチン酸ソーダ水溶 液にペクチン酸ソーダと同質量の粉末パルプを混 合批拌後、実施例15と同様のゲル化・乾燥処理

実施例 17

テトロン製不機布(商品名 E 8 0 1 0 日本バイリーン株式会社製) 5 0 mm×3 0 mm に香料としてアネトール(パラメトキンプロペニルベンゼン、半井化学薬品株式会社製) 1.5 9 を養透させ、これをポリエステルフィルム上に置き、不機布の上に実施例 1.5 で得られたベクチン質のフィルム 35 mm×3 5 mm を乗せ、周辺部を粘着テープで封じ、放出するアネトールをガスクロで測定した。 突施例 1.8

央施例17のアネトールのかわりにアネトール 1.5gにインプロピルアルコール Q3gを溶解させた溶液を用い、 央施例17と同様の方法で試験 した結果は、表8の通りである。

実施例 19

実施例17のアネトールを含浸させた不緻布の 代りに、アネトール1.5 gを含む4 gのペクチン 酸ソーダ水溶液を塩化カルシウムでゲル化させ、 厚さ3 mx、面積30 mm×30 mm にしたゲル体を用

5 9

突施例1で得られたベクチン酸ソーダの4多水溶液29にアスコルピン酸ナトリウム(ビタミンCナトリウム、半井化学薬品株式会社製)0.19を加え、提拌後、実施例16で得られたフィルムから作つた封節状の袋30mm×30mm に入れ、周辺部をウレタン系接溶剤(商品名 デスモコール176,住友パイエル株式会社製)で密封し、1週間経過後200ccの水の入つたビーカーに5時間浸潤してくるアスコルピン酸を定量した。その後5時間の浸渍溶出テストを繰り返し経時変化を調べた。

突施例 22

突施例21のアスコルビン酸ナトリウムのかわりに甘味剤に用いられるステビオサイド(マルミロン50,丸普化成株式会社製)0.19を用い、同様の試験を行つた結果は、表9に示す通りである。

	徐放体。	選 成	抽出量	t (200	∞ × 4	4回)
	内容物	被覆物	1回目	2回目	3回目 (27)	4回目
突施例 21	ペクチン酸ソーダ 4 多 アスコルピン酸 ソーダ 4.8 \$ 水溶液 2.1 \$	ベクチンフイルム	7	5	4	4
22	ペクチン酸ソーダ 4 第 ステピオサイド 4.8 第 水溶液 2.1 9	50分 バグ含有 ベクチン フイルム	8	5	5	4

特許出願人

财团法人 生產開発科学研究所